This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

T7865	Translated from Japanese					
(19)	JAPANESE PATENT OFFICE (JP)					
(12)	Official Gazette for Unexamined Patent Applications (A)					
(11)	Japanese Unexamined Patent Application (Kokai) No. 9-25214					
(43)	Disclosure Date: 28 January 1997					
(51)	Int.Cl. ⁶	Ident. Symbols Internal Office N	los. FI			Technology Indication
	A61K 7/00		A6	1K 7/00	K U X	
	7/48 35/78	ADA ADA		7/48 35/78	ADA	
	Request for Ex	amination: Not yet requested Number of Claims: 4 FD	(Total of 9	pages)	Contin	ued on last page
(21)	Application No	o.: 7-200471				
(22)	Application Da	ate: 13 July 1995				
(71)	Applicant:	000001959 Shiseido Company, Ltd. 5-5 Ginza 7-chome, Chuo-ku, To	okyo-to			
(72)	Inventor:	Yoshihiro Yokogawa c/o Shiseido Research Center 1050 Nitsuba-cho, Kohoku-ku, Y	okohama-	shi, Kanaga	awa-ken	
(72)	Inventor:	Eiichiro Yagi c/o Shiseido Research Center 1050 Nitsuba-cho, Kohoku-ku, Y	/okohama-	shi, Kanaga	awa-ken	
(72)	Inventor:	Yuki Shibata c/o Shiseido Research Center 1050 Nitsuba-cho, Kohoku-ku, Y	/okohama-	shi, Kanag	awa-ken	

(54) Title of the Invention: A Topical Skin Agent

Chieko Tateno, Patent Attorney

(57) [Abstract]

Agent:

(74)

[Objective] To provide a topical skin agent that has superior effectiveness in color lightening, beautifying and whitening [the skin] in conditions of pigment deposition after sunburn, blotches, freckles and melasma [Translator: literally, "liver spots"] and that is effective in the improvement of various types of skin diseases, skin roughness, and chapping.

Continues on last page

[Structure] A topical skin agent in which an extract of Yawar piri-piri [scientific name: Eleucerine plicata) is compounded.

[Claims]

[Claim 1] A topical skin agent in which an extract of Yawar piri-piri [scientific name: Eleucerine plicata) is compounded.

[Claim 2] A topical skin agent as described in Claim 1 which is a beautifying and whitening agent.

[Claim 3] A topical skin agent as described in Claim 1 which is a protease inhibitor.

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of industrial use] This invention relates to a topical skin agent in which an extract of Yawar piri-piri [scientific name: Eleucerine plicata) is compounded, and, in greater detail, it relates to a topical skin agent that inhibits production of melanin, that is effective in the prevention and improvement of pigment deposition after sunburn and of blotches, freckles and melasma and that can be used for the improvement of contact dermatitis, psoriasis, pemphigus vulgaris and congenital pemphigus [NOTE: Japanese text may have an error here] in which changes in protease activity in the lesion is found and of other skin diseases such as dryness of the skin and chapping and as a hemostatic agent.

[0002]

[Prior art and problems the invention is intended to solve] There are a number of points about the mechanism of development of skin blotches and other conditions that are unclear. In general, it is thought that the pigment melanin is formed because of hormone abnormalities and stimulation by ultraviolet rays from sunlight and that abnormal deposition of it in the skin occurs. The pigment melanin, which is the cause of coloration of the skin, is generated in melanin producing granules (melanosomes) in the melanocytes that lie between the epidermis and the dermis and the melanin that is produced diffuses to adjacent cells as a result of osmotic action. The biochemical reaction that occurs in the melanocytes is presumed to be as follows. Specifically, the process of production of melanin pigment is a process in which tyrosine, which us an essential amino acid, is converted to dopaquinone by the action of the enzyme tyrosinase and in which it is changed to black-colored melanin via red pigment and colorless pigment by enzymatic or nonezymatic action. Consequently, inhibition of the action of tyrosinase, which is the first step of the reaction, is important in the inhibition of melanin production.

[0003] However, the compounds that inhibit the action of tyrosinase, except for hydroquinone, manifest their effects extremely slowly, for which reason their effectiveness in improvement of skin pigment deposition is insufficient. On the other hand, the effect of hydroquinone appears for a time. However, because sensitization occurs to it, its action is generally limited. Accordingly, in order to increase its safety, attempts have been made to convert it to a monoester of a higher fatty acid or to an alkyl monoether (Japanese Patent Application Early Disclosure No. 58-154507 [1983]). However, because esters are broken down by hydrolytic enzymes in the body, it is hard to say that they are safe. Further, ethers have not been found to be satisfactory in terms of safety.

[0004] In recent years, it is has been ascertained that proteases are involved in the development of morbidity in various skin diseases. For example, in psoriasis, which is representative of keratotic diseases in which there are inflammatory abnormalities, high plasminogen activator (PA) activity is found in the affected epidermis. PA is a serine protease. Haustein reported that strong PA activity is present in particular in parakeratinized psoriatic epidermis sites (Arch. Klin. Exp. Dermatol: 234, 1969). Fraki and Hopsu-Havu extracted PA activity from psoriatic scales using high concentration salt solutions (Arch. Dermatol. Res; 256, 1976). Further, it was ascertained in in vitro experimental systems that, pemphigus vulgaris, PA, which is synthesized in large quantities in epidermal cells, converts plasminogen, which is present outside cells, to plasmin, which digests intercellular binding substances, with the result that tissue fluid is retained between cells and that vesicles are formed in the epidermis (Morioka S. et al.: J. Invest. Dermatol; 76, 1981). It is further thought that proteases play an important role in the process of the normal keratinization of the epidermis such as in the formation of the stratum corneum (Ogawa H., Yoshiike T.: Int. J. Dermatol: 23 (1984) and attempts are being made to use protease inhibitors for improving skin or as therapeutic agents for skin diseases.

[0005]

[Means for solving the problems] In the light of the circumstances described above, the inventors studied the effects of a wide range of substances in inhibiting melanin production as well as their protease inhibiting activity. As a result, they discovered that extracts of Yawar piri-piri (scientific name: Eleucerine plicata) have a melanin production inhibiting action and a protease inhibiting action. There have been no reports on the melanin production inhibiting action of Yawar piri-piri and nothing whatsoever is known about their application in beautifying and whitening agents and as protease inhibitors. In addition, there are no instances of the compounding of extracts of Yawar piri-piri in topical skin agents. The inventors perfected this invention on the basis of the information described above.

[0006] Specifically, this invention is a topical skin agent characterized in that an extract of Yawar piri-piri is compounded.

[0007] We shall now present a detailed description of the structure of this invention. Yawar piri-piri, which is used in this invention, is a plant that grows in arid meadows and pastures in South America, and, in particular, in the Andes. The extracts that are used in this invention are obtained by immersing the entire Yawar pari-pari plant, including the leaves, stems and fruit of the plant, in an extraction solvent and subjecting them to heating and reflux, after which the product is filtered and concentrated. Any extraction solvent may be used as long as it is a solvent that is ordinarily used in extraction. In particular, organic solvents including alcohols such as methanol and ethanol, acetone and ethyl acetate can be used individually or in combination.

[0008] The quantity of extract of Yawar piri-piri compounded in this invention is 0.005 to 20.0 weight %, and, preferably, 0.01 to 10.0 weight %, as dry matter in the total quantity of topical agent. When it is less than 0.005 weight %, the effect of this invention is not sufficiently manifested. When it exceeds 20.0 weight %, it is difficult to prepare the agent. This is not desirable. Moreover, there is no further increase in effect as the amount compounded increases over 10.0 weight %.

[0009] The topical skin agent of this invention may be applied as a beautifying-whitening agent or as a protease inhibitor. The term protease in the expression protease inhibitor is a general term for enzymes that catalyze the hydrolysis of peptide bonds. These proteases are classified into peptidases and proteinases. The former are enzymes that sever specific peptide bonds from the outsides of the amino group terminals and the carboxyl group terminals of peptide chains. The latter, the proteinases, are divided into four general groups, serine systems, cysteine systems, aspartic acid systems and metal systems, depending on the type of active enzyme group and specific inhibitors present in them. The protease inhibitors in this invention are characterized in that they exhibit inhibitory activity specifically against serine proteases.

[0010] In addition to the aforementioned essential components, components that are ordinarily used in topical skin agents such as cosmetic drug products and medicinal drug products, for example, other beautifying-whitening agents, moisturizing agents, antioxidants, oleaginous components, ultraviolet ray absorbents, surfactants, thickeners, alcohols, powdered components, colorants, aqueous components, water and various types of skin nutrients can be compounded appropriately as required in the skin topical agent of this invention.

[0011] In addition, metal blocking agents such as disodium edetate, trisodium edetate, sodium citrate, sodium polyphosphate, sodium metaphosphate and gluconic acid, drug preparations of caffeine, tannin, verapamil, tranexamic acid and derivatives thereof, licorice extracts, grabrizine [phonetic]*, hot water extract of fire thorn fruit, various raw drugs, tocopherol acetate and gkycyrrhizinic acid and derivatives or salts thereof, beautifying-whitening agents such as vitamin C, magnesium ascorbate phosphate, ascorbic acid glucoside, arbutin and kojic acid and saccharides such as glucose, fructose, mannose, sucrose and trehalose can be compounded appropriately.

[0012] The topical skin agent of this invention may be any type of preparation as long as it is one conventionally for topical skin agents, including, for example, an ointment, a cream, a lotion, a pack, or a bathing agent.

* Translator's Note: Transliterated phonetically from the Japanese. As such, the spelling may differ from other transliterations.

[0013] Next we shall describe this invention in greater detail by means of examples. However, this invention is not limited by them. The quantities compounded are weight %. Prior to presenting the examples, we shall describe ① the melanin inhibiting effect, the tyrosinase inhibiting effect and the beautifying-whitening effect of the plant extracts of this invention and ② the method of testing for the protease inhibiting effect and the results thereof.

[0014] ① Methods of testing for melanin inhibiting effect, tyrosinase inhibiting effect and beautifying-whitening effect and results thereof

1. Preparation of test materials

50 g of stem and branches of Yawar piri-piri were immersed for 1 week at room temperature in ethanol, the extract solution was concentrated and 1.8 g of ethanol extract was obtained. This extract was dissolved in 1% DMSO, the solution was diluted to adjust its concentration and the following tests were performed using this solution.

[0015] 2. Cell culture method

Cultured cells of B16 melanoma of mouse origin were used. They were cultured in Eagle's MEM culture medium containing 10% FBS and theophylline (0.09 mg/ml) at 37°C in a CO₂ incubator (95% air, 5% carbon dioxide). After culturing for 24 hours, test material solution was added to give a final concentration (converted concentration for dry extract) of 10⁻² to 10⁻⁵ weight % and culturing was continued for an additional 3 days. Visual evaluation of the quantity of melanin production and determinations of tyrosinase inhibiting effect were made by the methods described below.

[0016] 3. Visual determination of melanin quantity

A diffusion plate was placed on the cover of the well plate, the quantity of melanin inside the cells was observed with an invert microscope and a comparison was made with the case of a test material (reference) to which plant extract had not been added. Table 1 shows the results. As the reference example, the same test as described above was performed with Lamium sp. [dead nettle] (Labiatae, genus Lamium), which is known to have a melanin production inhibiting action. The results are also shown in Table 1. In the table, toxicity indicates cytotoxicity.

[0017] < Evaluation Criteria >

o: white (quantity of melanin)

Δ: somewhat white (quantity of melanin)

X: reference (quantity of melanin)

[0018] 4. Determination of tyrosinase activity

Before determination, the culture medium in the well was removed and washing was performed twice with 100 μ l of PBS. PBS containing 45 μ l of 1% Triton-X (brand name; surfactant manufactured by Rohm & Haas Company) was added to each well. The plate was agitated for 1 minute, with the cell membranes being thoroughly destroyed, absorbence at 475 nm was determined with a microplate reader and this value was taken as the absorbance at the time 0 minutes. Following that, 5 μ l of 10 mM L-Dopa solution was rapidly added, the sample was transferred to an incubator at 37°C and a reaction was carried out for 60 minutes. The plate was agitated for 1 minute and absorbance (475 nm) was determined at the time of 60 minutes. The amount of decrease in the difference in absorbance for the test material to which plant extract had been added relative to the difference in absorbance at 0 minutes and 60 minutes for the test material to which plant extract had not been added (control) was taken as the tyrosinase activity inhibition rate (%). The results are shown in Table 1. As the reference example, the same test as described above was performed for an ethanol extract of Lamium that had been found to have tyrosinase activity inhibiting action. These results are also shown in Table 1. In the table, toxicity indicates that cytotoxicity was found. The symbol - signifies that a significant difference at a level of significance of less than 5% was not found by comparison to the controls.

[Table 1]

Test	Melanin production visual evaluation				Tyrosinase activity inhibition rate (%)			
Concentration (weight %)	10 -5 10 -4 10 -3 10 -2			10 -5 10 -4 10 -3 10 -2				
Yawar pari pari extract Lamium extract	o X	ΔX	o X	toxicity X	-	-	72 -	toxicity 52

[0020] 5. Beautifying-whitening effect test

[Test method] Skin on the inner side of the upper arm of 40 subjects who had been exposed to summer sunlight for 4 hours (two hours a day, two days) was the object of the test. Each test material was applied once in the morning and evening over a four week period from day 5 after the day of exposure to the sunlight. The panel was divided into groups of 8 subjects, to give 5 groups and the tests were conducted with the formulation indicated below.

(Alcohol phase)	
95% ethyl alcohol	5.0 weight %
Polyoxyethylene (25 mol) hardened castor oil ether	2.0
Antioxidant - preservative	suitable quantity
Fragrances	suitable quantity
Drug (shown in Table 2)	
(Aqueous phase)	
Glycerol	5.0
Sodium hexametaphosphate	suitable quantity
Ion exchange water	Remainder

< Preparation method > The aqueous phase and the alcohol phase were prepared separately, after which the two were mixed and solubilized.

[0021] Evaluation method. The color lightening effect after use was evaluated on the basis of the following evaluation criteria.

- < Evaluation criteria >
- ©: Case in which marked effectiveness and effectiveness was exhibited in more than 80% of the test subjects
- O: Case in which marked effectiveness and effectiveness was exhibited in 50% to 80% of the test subjects
- Δ: Case in which marked effectiveness and effectiveness was exhibited in 30% to 80% of the test subjects
- X: Case in which marked effectiveness and effectiveness was exhibited in less than 30% of the test subjects

[0022] Test materials comprised of the compounding compositions indicated in the test methods described above and the whitening-beautifying effects as indicated as presented in Table 2 were compared. The results are shown in Table 2.

[0023]

[Table 2]

Drug Com	pounded amount (weight %);	Effectiveness	
Nothing added	<u>-</u>	X	
Hydroquinone	1.0	Δ	
Hydroquinone Yawar piri-piri extrac	et 0.1	0	
Yawar piri-piri extra	ct 1.0	0	
Yawar piri-piri extra	ct 10.0	0	

[0024] The Yawar piri-piri extracts in Table 2 were obtained by heating reduction of the entire Yawar piri-piri plant, after which the material was filtered, concentrated and dried.

[0025] As should be clear from Table 2, the effects after exposure to sunlight were found to be that addition of Yawar piri-piri extract prevented excessive deposition of melanin pigment and prevented development of black color.

[0026] - Results of test method for tyrosinase inhibition effect

Inhibitory activity on plasmin and trypsin as two representative serine proteases was evaluated.

[0027] 1. Preparation of test materials

The stems and branches of Yawar piri-piri were immersed for 1 week in ethanol at room temperature and the extraction solution was concentrated and dried. The solid matter was again dissolved in ethanol and a 1% solution was made.

[0028] 2. Determination of plasmin inhibiting activity

The inhibition rate % was found by the fibrin plate method. Specifically, a fibrin plate was prepared following the method of Astrup et al. (Arch. Biochem.: 40, 346, 1952) and test materials prepared as described above were diluted with ethanol to 0.1% and 0.01% for use. The results are shown in Table 3.

[0029] 3. Determination of trypsin inhibiting activity

Inhibition rates were found following the method of Muramatu et al. (J. Biochem.: 58, 214, 1965) using casein as the substrate. The test materials were similarly diluted to 0.1% and 0.01% for use. The results are shown in Table 3. As reference examples, tests similar to that described above were performed on ethanol extracts of Kunyit (scientific name: Curcuma domestica) of the family Zingiberaceae and Lempuyamg (scientific name: Zingiber aromaticum Mal.) and mugwort, which are plants known to have been used for rough skin in the past. The results are also shown in Table 3.

[Table 3]

Concent	ration of test material added	Inhibition rate %	
		Plasmin	Trypsin
Yawara pari-pari	0.1%	36.4	30.8
Kunyit	0.01% 0.1%	26.7 3.0	0 23.2
Kullylt	0.01%	0	0
Lempuyang	0.1%	0	0
Museum	0.01% 0.1%	0 18.6	0
Mugwort	0.01%	5.8	0

[0031]

Example 1, Cream

(Formulation)

Stearic acid	5.0 weight %
Stearyl alcohol	4.0
Isopropyl myristate	18.0
Glycerol monostearic acid esters	3.0
Propylene glycol	10.0
Yawar piri-piri methanol extract	0.01
Potassium hydroxide	0.2
Sodium hydrogensulfite	0.01
Preservative	suitable quantity
Fragrances	suitable quantity
Ion exchange water	remainder

(Preparation method) Propylene glycol, Yawar piri-piri methanol extract and potassium hydroxide were added to and dissolved in ion exchange water and the solution was heated and maintained at 70°C (aqueous phase). The other constituents were mixed, fused by heating and maintained at 70°C (oleaginous phase). The oleaginous phase was gradually added to the aqueous phase, and, after addition of the total quantity had been completed, the temperature was maintained for a short period, with a reaction being brought about. Following that, it was uniformly emulsified with an homogenizer and was cooled to 30°C while it was being thoroughly stirred.

[0032]

Example 2; Cream

(Formulation)

Stearic acid	2.0 weight %
Stearyl alcohol	7.0
Hydrogenated lanolin	2.0
Squalene	5.0
2-octyl dodecyl alcohol	6.0
Polyoxyethylene (25 mol) cetyl alcohol ether	3.0
Glycerol monostearic acid ester	2.0
Propylene glycol	5.0
Yawar piri-piri methanol extract	0.05
Sodium hydrogensulfite	0.03
Ethylparaben	0.3
Fragrances	suitable quantity
Ion exchange water	remainder

(Preparation method) Propylene glycol was added to ion exchange water, heated and maintained at 70°C (aqueous phase). The other constituents were mixed, heated and fused and maintained at 70°C (oleaginous phase). The oleaginous phase was added to the aqueous phase, preparatory emulsification and uniform emulsification were performed with an homogenizer, after which the product was cooled to 30°C as it was being thoroughly stirred.

[0033]

Example 3; Cream

(Formulation)

Solid paraffin	5.0 weight %
Beeswax	10.0
Vaseline	15.0
Liquid paraffin	41.0
Glycerol monostearic acid ester	2.0
Polyoxyethylene (20 mol) sorbitan monolauric acid ester	2.0
Soap powder	0.1
Borax	0.2
Yawar piri-piri acetone extract	0.05
Yawar piri-piri ethanol extract	0.05
Sodium hydrogensulfite	0.03
Ethylparaben	0.3
Fragrances	suitable quantity
Ion exchange water	remainder

(Preparation method) Soap powder and borax were added to the ion exchange water and they were heated, fused and maintained at 70°C (aqueous phase). The other constituents were mixed, heated and fused and maintained at 70°C (oleaginous phase). The oleaginous phase was added to the aqueous phase as the materials were being stirred and a reaction was performed. After the reaction was completed, the product was uniformly emulsified with an homogenizer. After emulsification, it was cooled to 30°C as it was being stirred.

[0034]

Example 4; Emulsion

(Formulation)

Stearic acid	2.5 weight %
Cetyl alcohol	1.5
Vaseline	5.0
Liquid paraffin	10.0
Polyoxyethylene (10 mol) monooleic acid ester	2.0
Polyethylene glycol 1500	3.0
Triethanolamine	1.0
Carboxyvinyl polymer	0.05
(brand name: Carbopol [phonetic]*, B.F.	
Goodrich Chemical Company)	
Yawar piri-piri ethyl acetate ester extract	0.01
Sodium hydrogensulfite	0.01
Ethylparaben	0.3
Fragrances	suitable quantity
Ion exchange water	remainder

(Preparation method) Carboxyvinyl polymer was dissolved in a small quantity of ion exchange water (Phase A). Polyethylene glycol 1500 and triethanolamine were added to the remaining ion exchange water and they were heated and fused and maintained at 70°C (aqueous phase). The other constituents were heated and fused and maintained at 70°C (oleaginous phase). The oleaginous phase was added to the aqueous phase and preliminary emulsification was performed. Phase A was added and uniform emulsification was performed with an homogenizer. After emulsification, the product was cooled to 30°C as it was being stirred.

[0035]

Example 5; Emulsion

(Formulation)

Microcrystlline wax	1.0 weight %
Beeswax	2.0
Lanolin	20.0
Liquid paraffin	10.0
Squalane	5.0
Sorbitan sesquioleic acid ester	4.0
Polyoxyethylene (20 mol) sorbitan monooleic acid ester	1.0
Propylene glycol	7.0
Yawar piri-piri acetone extract	10.0
Sodium hydrogensulfite	0.01
Ethylparaben	0.3
Fragrances	suitable quantity
Ion exchange water	remainder

(Preparation method) Propylene glycol was added to the ion exchange water, heated and maintained at 70°C (aqueous phase). The other constituents were mixed and heated and fused and maintained at 70°C (oleaginous phase). Water was gradually added as the oleaginous phase was being stirred and uniform emulsification was performed with an homogenizer. After emulsification, the product was cooled to 30°C as it was being stirred.

[0038] Example 8; Pack

(Formulation)

(Phase A)	
Dipropylene glycol	5.0 weight %
Polyoxyethylene (60 mol) hardened castor oil	5.0
(Phase B)	
Yawar piri-piri methanol extract	0.01
Olive oil	5.0
Tocopherol acetate	0.2
Ethylparaben	0.2
Fragrances	0.2
(Phase C)	
Sodium hydrogen sulfite	0.03
Polyvinyl alcohol	13.0
(degree of saponification, 90; degree of polymerization, 2,000)	
Ethanol	7.0
Purified water	remainder

(Preparation method) Phase A, phase B and phase C were dissolved uniformly and phase B was added to phase A and solubilized. Next, this product was added to phase C, after which filling was performed.

[0039] Example 9; Solid foundation

(Formulation)

Talc	43.1 weight %
Kaolin	15.0
Sericite	10.0
Zinc white	7.0
Titanium dioxide	3.8
Yellow iron oxide	2.9
Black iron oxide	0.2
Squalane	8.0
Isostearic acid	4.0
Monooleic acid POE sorbitan	3.0
Isocetyl octanoate	2.0
Yawar piri-piri ethanol extract	1.0
Preservative	suitable quantity
Fragrances	suitable quantity

(Preparation method) The powdered constituents from the talc to the black iron oxide were thoroughly mixed with a blender, the oleaginous constituents from squalane to isocetyl octanoate, the Yawar piri-piri ethanol extract, the preservative and the fragrances were added and thoroughly kneaded in, after which filling and molding were performed.

[0040]

Example 10; Emulsified foundation (cream type)

(Formulation)

(Powder components)

Titanium dioxide Sericite Kaolin Yellow iron oxide Red iron oxide	10.3 weight % 5.4 3.0 0.8 0.3
Black iron oxide	0.2
(Oleaginous phase)	
Decamethyl cyclopentasiloxane	11.5
Liquid paraffin	4.5
Polyoxyethylene modified dimethyl polysiloxane	4.0
(Aqueous phase)	
Purified water	50.0
1,3-butylene glycol	4.5
Yawar piri-piri ethanol extract	1.5
Sorbitan sesquioleic acid ester	3.0
Preservative	suitable quantity
Fragrances	suitable quantity

(Preparation method) The aqueous phase was heated and stirred, after which the powered constituents, which had been thoroughly nixed and pulverized, were added and the mixture was treated with an homogenizer. The oleaginous phase, which had been heated and mixed, was added and was treated with an homogenizer, after which the fragrances were added as the mixture was being stirred and was then cooled to room temperature.

[0041]

[Effect of the invention] As has been described above, it is anticipated that the topical skin agent of this invention has a melanin production inhibiting action and a tyrosinase activity inhibiting action, that it has superior effects in color lightening and beautifying-whitening of pigment deposition after sunburn, blotches, freckles and melasma, that it has a superior protease inhibiting action and that it has superior effects in improvement of various skin diseases, rough skin and chapping.

[matter below line on page (9)]

Continued from front page

Int.Cl.6 Ident. Symbols Internal Office Nos. FΙ Indication (51) A61K 35/78 ADS ADS A61K 35/78 **AEDC AED** 9/99 C12N C12N 9/99

Yuzo Yoshida (72) Inventor:

c/o Shiseido Research Center 1050 Nitsuba-cho, Kohoku-ku, Yokohama-shi, Kanagawa-ken

Okihiko Sakamoto (72) Inventor:

c/o Shiseido Research Center 1050 Nitsuba-cho, Kohoku-ku, Yokohama-shi, Kanagawa-ken

(19)日本国特新庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公閱番号

特開平9-25214

(43)公開日 平成9年(1997)1月28日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	F I					技術表示箇所
A61K	7/00			A 6	1 K	7/00		K	
AUIL	.,							U	
								X	
	7/48		•			7/48			•
	35/78	· ADA			;	35/78		ADA	
			審查請求	未請求	常求	頃の数4	FD	(全 9 頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号		特別平7-200471		(71)	出國人	. 000001	959		
(CI) httimeter	,	11-2-1		Ì		株式会	社資生	盆	
(22)出顧日		平成7年(1995)7	月13日	ļ		東京都	中央区	銀座7丁目5	番5号
				(72)	発明者	横川	佳浩		
						神奈川	県横浜	市港北区新羽	町1050番地 株
						式会社	- 資生堂	第一リサーチ	センター内
				(72)	発明者	八木	荣一郎	3	
						神奈川	県横浜	市港北区新邓	町1050番地 林
						式会社	資生望	第一リサーチ	センター内
				(72)	発明者	芝田	由配		
						神奈川	県横道	市港北区新茅	町1050番地 材
				j		式会社	资生复	第一リサーチ	センター内
				(74)	代理人	上野快)	: 館頭	千惠子	
									最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 皮膚外用剤

(57)【要約】

【目的】 日焼け後の色素沈着・しみ・そばかす・肝斑 等の淡色化、美白に優れた効果を有すると共に、プロテ アーゼ阻害作用にも優れ、種々の皮膚疾患、肌荒れ、荒 れ性等の改善にも有効な皮膚外用剤を提供する。 【構成】 ヤワー・ピリーピリ (Yawar Piri

-Piri、学名:Eleucerine plicata)の抽出物を配 合する皮膚外用剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヤワー・ピリーピリ(Yawar Piri-Piri、学名:Eleucerine plicata)の抽出物を配合することを特徴とする皮膚外用剤。

【請求項2】 美白剤である請求項1記載の皮膚外用 剤。

【請求項3】 プロテアーゼ阻害剤である請求項1記載の皮膚外用剤。

【請求項4】 ヤワー・ピリーピリの抽出物の配合量が 0.005~20.0重量%である請求項1~3のいず れかに記載の皮膚外用剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はヤワー・ピリーピリ(Yawar Piri-Piri、学名:Eleucerine plicata)の抽出物を配合した皮膚外用剤に関し、さらに詳しくは、メラニンの生成を抑制し、日焼け後の色素沈着・しみ・そばかす・肝斑等の予防および改善に有効であると共に、愚部においてプロテアーゼの活性変化が認められる接触性皮膚炎、乾癬、尋常性天疱瘡、先天性水疱瘡、その他の肌荒れ、荒れ性等の皮膚疾患の改善、もしくは止血剤として利用可能なセリンプロテアーゼ阻害活性をも有する皮膚外用剤に関する。

[0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】皮膚 のしみなどの発生機序については一部不明な点もある が、一般には、ホルモンの異常や日光からの紫外線の刺 激が原因となってメラニン色素が形成され、これが皮膚 内に異常沈着するものと考えられている。皮膚の着色の 原因となるこのメラニン色素は、表皮と真皮との間にあ るメラニン細胞 (メラノサイト) 内のメラニン生成顆粒 (メラノソーム) において生産され、生成したメラニン は、浸透作用により隣接細胞へ拡散する。このメラノサ イト内における生化学反応は、次のようなものと推定さ れている。すなわち、必須アミノ酸であるチロシンが酵 素チロシナーゼの作用によりドーパキノンとなり、これ が酵素的または非酵素的酸化作用により赤色色素および 無色色素を経て黒色のメラニンへ変化する過程がメラニ ン色素の生成過程である。従って、反応の第1段階であ るチロシナーゼの作用を抑制することが、メラニン生成 の抑制に重要である。

【0003】しかしチロシナーゼ作用を抑制する化合物はハイドロキノンを除いてはその効果の発現がきわめて 被慢であるため、皮膚色素沈着の改善効果が十分でない。一方、ハイドロキノンは効果は一応認められているが、感作性があるため、一般には使用が制限されている。そこでその安全性を向上させるため、高級脂肪酸のモノエステルやアルキルモノエーテルなどにする試み (特開昭58-154507号公報)がなされているが、エステル類は体内の加水分解酵素によって分解され

るため必ずしも安全とは言い難く、またエーテル類も安 全性の面で充分に満足するものが得られていない。 【0004】一方、近年種々の皮膚疾患の病像形成には プロテアーゼが関与していることが明らかにされつつあ る。例えば炎症性異常角化性疾患の代表である乾癬で は、その患部表皮において高いプラスミノーゲンアクチ ベーター (Plasminiogen activator: PA) 活性が認め られている。PAはセリンプロテアーゼの1つである が、Hausteinは、乾癬表皮の特に錯角化部位に 強いPA活性が存在することを報告し(Arch.Klin.Exp. Dermatol; 234,1969), FrakiとHopsu-Ha vuは、乾癬鱗屑から高濃度の塩溶液を用いてPA活性 を抽出した (Arch. Dermatol. Res; 256, 1976)。また、 **尋常性天疱瘡においては表皮細胞内で多量に合成された** PAが、細胞外に存在するプラスミノーゲン (Plasmini ogen)をプラスミン (Plasmin) に転換し、これが細胞 間結合物質を消化することにより細胞間に組織液が貯溜 して表皮内水泡が形成されることが、インビトロ(in v itro)の実験系において明らかにされている(Morioka S.et al: J. Invest. Dermatol: 76.1981)。またプロテ アーゼは、角質層形成など表皮の正常な角化過程におい ても重要な役割を果たしていると考えられており(Ogaw a H., Yoshiike T.: Int. J. Dermatol; 23, 1984)、肌改 善あるいは皮膚疾患の治療薬として、プロテアーゼ阻害 剤を用いる試みがなされるようになってきている。

[0005]

【課題を解決するための手段】そこで本発明者らは以上のような現況に鑑み、広く種々の物質についてメラニン生成判別別とはびプロテアーゼ阻害活性を調べた結果、ヤワー・ビリービリ(Yawar Piri-Piri、学名:Eleucerine plicata)の抽出物がメラニン生成判別作用およびプロテアーゼ阻害作用を有していることを見い出し、本発明を完成するに至った。ヤワー・ビリービリ(Yawar Piri-Piri)の抽出物のメラニン生成判別作用等に関する報告はこれまでになく、美白剤やプロテアーゼ阻害剤への応用も全く知られていない。また、ヤワー・ビリービリ(Yawar Piri-Piri)の抽出物を皮膚外用剤に配合した例もない。本発明者らは上記知見に基づいて本発明を完成するに至った。

【0006】すなわち本発明は、ヤワー・ピリーピリ (Yawar Piri-Piri、学名:Eleucerine plicata)の抽出物を配合することを特徴とする皮膚外 用剤である。

【0007】以下、本発明の構成について詳述する。本発明に用いられるヤワー・ピリーピリ(Yawar Piri-Piri)は、南アメリカ、特にアンデスなどの乾性草原、牧草などに生える植物である。本発明に用いられる抽出物は上記植物の葉、茎、果実等、ヤワー・ピリーピリ全草を抽出溶媒と共に没漬または加熱湿流し

た後、デ過し、濃縮して得られる。本発明に用いられる 抽出溶媒は、通常抽出に用いられる溶媒であれば何でも よく、特にメタノール、エタノール等のアルコール類、 含水アルコール類、アセトン、酢酸エチルエステル等の 有機溶媒を単独あるいは組み合わせて用いることができ る。

【0008】本発明におけるヤワー・ビリービリ(Yawar Piri-Piri)の抽出物の配合量は、外用剤全量中、乾燥物として0.005~20.0重量%、好ましくは0.01~10.0重量%である。0.005重量%未満であると、本発明でいう効果が十分に発揮されず、20.0重量%を超えると製剤化が難しいので好ましくない。また、10.0重量%以上配合してもさほど大きな効果の向上はみられない。

【0009】本発明の皮膚外用剤は、美白剤またはプロテアーゼ阻害剤としての応用が好適である。プロテアーゼ阻害剤のプロテアーゼとは、ペプチド結合の加水分解を触媒する酵素の総称であり、このプロテアーゼはペプチダーゼおよびプロティナーゼに分類される。前者はペプチド鎖のアミノ基末端やカルボキシル基末端の外側より、ペプチド結合を切り離していく酵素で、後者はペプチド鎖内部の特定の結合を切断する酵素である。後者プロティナーゼは、その活性触媒基の種類により、さらにセリン系、システィン系、アスパラギン酸系、金属系の4つに大別され、それぞれに特異的な阻害剤が存在している。本発明におけるプロテアーゼ阻害剤とは、このうちの特にセリンプロテアーゼに対して阻害活性を示すことを特徴としている。

【0010】本発明の皮層外用剤には、上配必須成分以外に、通常化粧品や医薬品等の皮層外用剤に用いられる成分、例えば、その他の美白剤、保湿剤、酸化防止剤、油性成分、紫外線吸収剤、界面活性剤、増粘剤、アルコール類、粉末成分、色材、水性成分、水、各種皮膚栄養剤等を必要に応じて適宜配合することができる。

【0011】その他、エデト酸ニナトリウム、エデト酸 三ナトリウム、クエン酸ナトリウム、ポリリン酸ナトリウム、メタリン酸ナトリウム、グルコン酸等の金属封鋼 剤、カフェイン、タンニン、ベラパミル、トラネキサム酸およびその誘導体、甘草抽出物、グラブリジン、火棘の果実の熱水抽出物、各種生薬、酢酸トコフェロール、グリチルリチン酸およびその誘導体またはその塩等の薬剤、ビタミンC、アスコルビン酸リン酸マグネシウム、アスコルビン酸グルコシド、アルブチン、コウジ酸等の他の美白剤、グルコース、フルクトース、マンノース、ショ糖、トレハロース等の糖類なども適宜配合することができる。

【0012】本発明の皮膚外用剤とは、例えば軟膏、クリーム、乳液、ローション、バック、浴用剤等、従来皮膚外用剤に用いるものであればいずれでもよく、剤型は特に問わない。

[0013]

【実施例】次に実施例によって本発明をさらに詳細に説明する。尚、本発明はこれにより限定されるものではない。配合量は重量%である。実施例に先立ち、本発明の植物抽出物の①メラニン抑制効果、チロシナーゼ活性阻害効果および美白効果、ならびに②プロテアーゼ阻害効果に関する試験方法とその結果について説明する。

【0014】 **①**メラニン抑制効果、チロシナーゼ活性阻 客効果および美白効果に関する試験方法とその結果 1. 試料の調製

ヤワー・ピリーピリ(Yawar PiriーPiri)の茎および枝部分50gを、室温で1週間エタノールに浸漬し、抽出液を濃縮し、エタノール抽出物1.8gを得た。この抽出物をDMSOに1%溶かし、この溶液を希釈して濃度を調整し、これを用いて以下の実験を行った

【0015】2. 細胞培養法

マウス由来のB16メラノーマ培養細胞を使用した。10%FBSおよびテオフィリン(0.09mg/ml)を含むイーグルMEM培地中でCO₂インキュベーター(95%空気、5%二酸化炭素)内、37℃の条件下で培養した。培養24時間後に試料溶液を終濃度(抽出乾燥物換算濃度)で10-2~10-5重量%になるように添加し、さらに3日間培養を続け、以下の方法でメラニン生成量の視感判定およびチロシナーゼ活性阻害効果を測定した。

【0016】3. メラニン量の視感測定

ウエルのプレートの翌の上に拡散板を置き、倒立顕微鏡 で細胞内のメラニン量を観察し、植物の抽出物を添加し ていない試料(基準)の場合と比較した。その結果を表 1に表示した。また、参考例として、すでにメラニン生 成抑制作用のあることが知られているケイガイ(シソ科 オドリコソウ亜科)抽出物についても上記と同様の試験 を行った。その結果を併せて表1に示す。また表中、毒 性とあるのは、細胞毒性のあることを示す。

【0017】<判定基準>

〇:白(メラニン量)

△: やや白 (メラニン量)

×:基準(メラニン量)

【0018】4. チロシナーゼ活性の測定

測定前にウエル中の培地は除去し、PBS100μ1で2回洗う。各ウエルに45μ1の1%トライトン−X(ローム・アンド・ハース社製商品名、界面活性剤)を含むPBSを加える。1分間プレートを振動させ、よく細胞膜を破壊し、マイクロプレートリーダーで475nmの吸光度を測定してこれを0分時の吸光度とした。その後、すばやく5μ1の10mMのL−DOPA溶液を加えて、37℃のインキュベーターに移し、60分間反応させた。1分間プレートを振動させ、60分時の吸光度(475nm)を測定した。植物抽出物を添加してい

ない試料 (コントロール) の場合の0分時と60分時の 吸光度差に対する植物抽出物添加試料の前記吸光度差の 減少分をチロシナーゼ活性阻害率(%)とした。その結 果を表1に示す。また、参考例として、すでにチロシナ ーゼ活性阻害作用のあることが知られているケイガイの エタノール抽出物についても上記と同様の試験を行っ た。その結果を併せて表1に示す。なお、表中、毒性と あるのは、細胞毒性が認められたことを示し、一は、コ ントロールに比べて、危険率5%以内で有意な差が認め られなかったことを意味する。

て太陽光に晒された日の5日後より各試料を朝夕1回ず

つ4週間塗布した。パネルを一群8名に分けて、5群と

【0019】 【表1】

試験 メラニン生成視惑評価 チロシナーゼ活性阻害率(%)		
濃度(重量%)	10-5 10-4 10-3 10-2 10-5 10-4 10-3 10-2	
ヤワー・ヒ・リーヒ・ ケイガイ抽出物	り抽出物 ○ △ ○ 毒性 72 碁 × × × × 55	

【0020】5. 美白効果試験

|試験方法 | 夏期の太陽光に4時間(1日2時間で2日

間) 晒された被験者40名の上腕内側部皮膚を対象とし

(アルコール相)

95%エチルアルコール

55.0 重量%

し下記に示す処方で試験を行った。

ポリオキシエチレン (25モル) 硬化ヒマシ油エーテル 2.0

酸化防止剤・防腐剤

香料

適量

薬剤(表2記載)

(水相)

グリセリン

ヘキサメタリン酸ナトリウム

イオン交換水

<製法>水相、アルコール相をそれぞれ調製し、その後 両者を混合して可溶化する。

【0021】 | 評価方法 | 使用後の淡色化効果を下記の 判定基準に基づいて判定した。

<判定基準>

◎:被験者のうち著効および有効の示す割合が80%以 Lの場合

○:被験者のうち著効および有効の示す割合が50%~

80%未満の場合

5.0

適量

△:被験者のうち著効および有効の示す割合が30%~ 50%未満の場合

×:被験者のうち著効および有効の示す割合が30%未満の場合

【0022】上記試験法記載の配合組成からなる試料を 調製し、表2記載の薬剤を用いて美白効果を比較した。 結果は表2に示す。

【0023】 【表2】

薬 剤	配合量(重量%)	効 果
無添加	_	×
ハイドロキノン	1.0	Δ
ヤワー・ピリーピリ抽出物	0.1	0
ヤワー・ピリーピリ抽出物	1. 0	0
ヤワー・ビリービリ抽出物	10.0	0

【0024】なお、表2のヤワー・ピリーピリ抽出物は、ヤワー・ピリーピリ(YawarPiri-Piri)の全草をエタノール中で加熱還元した後、沪過、濃縮乾燥して得たものである。

【0025】表2より明らかな様に、太陽光に晒された

後の効果はヤワー・ピリーピリ抽出物を添加した方が過 剰のメラニン色素の沈着を防ぎ、色黒になることを予防 することが認められた。

【0026】②プロテアーゼ阻害効果に関する試験方法とその結果

代表的な2種類のセリンプロテアーゼとして、プラスミ ンとトリプシンに対する阻害活性を評価した。 【0027】1. 試料の調製 ヤワー・ピリーピリ (Yawar Piri-Pir i)の茎および枝部分を室温で1週間エタノールに浸漬 し、抽出液を濃縮乾固した。この固形物を再びエタノー ルに溶解し、1%溶液を作成した。 【0028】2. プラスミン阻害活性の測定 フィブリン平板法にて阻害率%を求めた。すなわちAs trupら (Arch. B-iochem. : 40,346,1952) の方法に 出物についても上記と同様の試験を行った。その結果を ならいフィブリン平板を作成し、上記のように調製した 試料を0.1%と0.01%にまでエタノールにて希釈

【0029】3. トリプシン阻害活性の測定

して使用した。結果を表3に示した。

カゼインを基質としたMuramatuら(J.Bioche m. ;58,214,1965)の方法にならい阻害率を求めた。試 料は同じく0.1%と0.01%にまで希釈したものを 使用し、結果を表3に示した。また、参考例として、す でに肌荒れに対する適用が知られている植物であるショ ウガ (Zingiberaceae) 科のクンイット (Kunyi t、学名:Curcuma domestica)、ショウガ (Zingibera ceae) 科のレムプヤン (Lempuyang、学名:Zi ngiber aromaticum Mal.) およびヨモギのエタノール抽 併せて表3に示す。

[0030] 【表3】

		阻害率(%)			
	試料添加濃度	プラスミン	トリプシン		
ヤワー・ピリーピリ	0.1%	36.4	30.8		
•	0.01%	26.7	23.2		
クンイット	0.1%	3.0	0		
• • • • •	0.01%	0	0		
レムプヤン	0.1%	0	0		
	0.01%	0	0		
ヨモギ	0.1%	18.6	0		
	0.01%	5.8	0		

[0031]

実施例1 クリーム

(処方)

ステアリン酸

ステアリルアルコール

イソプロピルミリステート

グリセリンモノステアリン酸エステル

プロピレングリコール

ヤワー・ピリーピリメタノール抽出物

苛性カリ

亜硫酸水素ナトリウム

防腐剤

香料

イオン交換水

(製法) イオン交換水にプロピレングリコールとヤワー ・ピリーピリメタノール抽出物と苛性カリを加え溶解 し、加熱して70℃に保つ(水相)。他の成分を混合し 加熱融解して70℃に保つ(油相)。水相に油相を徐々

実施例2 クリーム

(処方)

ステアリン酸

ステアリルアルコール

5.0 重量%

4.0

18.0

3.0

10.0

0.01

0.2

0.01 通量

滴量

残余

に加え、全部加え終わってからしばらくその温度に保ち 反応を起こさせる。その後、ホモミキサーで均一に乳化 し、よくかきまぜながら30℃まで冷却する。 [0032]

2.0 重量%

7.0

```
2. 0
           水添ラノリン
                                     5.0
            スクワラン
            2-オクチルドデシルアルコール
                                  6.0
            ポリオキシエチレン (25モル) セチルアルコールエーテル 3.0
            グリセリンモノステアリン酸エステル
                                 2. 0
                                    5.0
            プロピレングリコール
            ヤワー・ピリーピリエタノール抽出物
                                 0.05
                                    0.03
            亜硫酸水素ナトリウム
                                     0.3
            エチルパラベン
                                        海量
            香料
                                       残余
            イオン交換水
                                乳化を行い、ホモミキサーで均一に乳化した後、よくか
(製法) イオン交換水にプロピレングリコールを加え、
                                きまぜながら30℃まで冷却する。
加熱して70℃に保つ(水相)。他の成分を混合し加熱
融解して70℃に保つ(油相)。水相に油相を加え予備
                                [0033]
          実施例3 クリーム
            (処方)
                                   5.0 重量%
            固形パラフィン
                                   10.0
            ミツロウ
                                   15.0
            ワセリン
                                  41.0
            流動パラフィン
            グリセリンモノステアリン酸エステル 2.0
            ボリオキシエチレン (20モル) ソルビタンモノラウリン酸エステル 2.0
                                    0.1
            石けん粉末・
                                     0.2
            硼砂
            ヤワー・ピリーピリアセトン抽出物
                                0.05
            ヤワー・ピリーピリエタノール抽出物
                                0.05
                                  0.03
            亜硫酸水素ナトリウム
                                    0.3
            エチルパラベン
                                       量函
            香料
                                     残余
            イオン交換水
                                ーで均一に乳化し、乳化後よくかきまぜながら30℃ま
(製法)イオン交換水に石けん粉末と硼砂を加え、加熱
溶解して70℃に保つ(水相)。他の成分を混合し加熱
                                で冷却する。
融解して70℃に保つ(油相)。水相に油相をかきまぜ
                                [0034]
ながら徐々に加え反応を行う。反応終了後、ホモミキサ
           実施例4 乳液
             (処方)
                                    2.5 重量%
            ステアリン酸
                                    1.5
            セチルアルコール
                                     5.0
            ワセリン
                                  10.0
            流動パラフィン
            ポリオキシエチレン (10モル) モノオレイン酸エステル 2.0
                                 3.0
            ポリエチレングリコール1500
                                   1.0
            トリエタノールアミン
                                  0.05
            カルボキシビニルポリマー
             (商品名:カーボボール941, B.F.Goodrich Chemical company)
            ヤワー・ピリーピリ酢酸エチルエステル抽出物 0.01
            亜硫酸水業ナトリウム
                                   0.01
                                    0.3
            エチルパラベン
                                       適量
            香料
                                      残余
            イオン交換水
```

```
合し加熱験解して70℃に保つ(油相)。水相に油相を
(製法) 少量のイオン交換水にカルボキシビニルボリマ
                               加え予備乳化を行い、A相を加えホモミキサーで均一乳
ーを溶解する(A相)。残りのイオン交換水にポリエチ
                               化し、乳化後よくかきまぜながら30℃まで冷却する。
レングリコール1500とトリエタノールアミンを加
                               [0035]
え、加熱溶解して70℃に保つ(水相)。他の成分を混
          実施例5 乳液
            (処方)
                                1.0 重量%
            マイクロクリスタリンワックス
                                    2.0
            密ロウ
                                   20.0
            ラノリン
                                  10.0
            流動パラフィン
                                    5.0
            スクワラン
            ソルビタンセスキオレイン酸エステル 4.0
            ボリオキシエチレン (20モル) ソルビタンモノオレイン酸エステル 1.0
                                  7.0
            プロピレングリコール
            ヤワー・ピリーピリアセトン抽出物 10.0
                                  0.01
            亜硫酸水素ナトリウム
                                   0.3
            エチルパラベン
                                      商量
            香料
                                     残余
            イオン交換水
                               らこれに水相を徐々に加え、ホモミキサーで均一に乳化
(製法) イオン交換水にプロビレングリコールを加え、
                               する。乳化後よくかきまぜながら30℃まで冷却する。
加熱して70℃に保つ(水相)。他の成分を混合し、加
                                [0036]
熱融解して70℃に保つ(油相)。油相をかきまぜなが
          実施例6 ゼリー
            (処方)
                                   10.0 重量%
            95%エチルアルコール
                                  15.0
            ジプロピレングリコール
            ポリオキシエチレン (50モル) オレイルアルコールエーテル 2.0
            カルボキシビニルボリマー
                                   1.0
            (商品名:カーボボール940, B.F.Goodrich Chemical company)
                                      0.15
            苛性ソーダ
                                     0.1
            Lーアルギニン
            ヤワー・ピリーピリ50%エタノール水溶液抽出物 7.0
            2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノンスルホン酸ナトリウム 0.05
            エチレンジアミンテトラアセテート・3ナトリウム・2水 0.05
                                     0.2
            メチルパラベン
                                       量函
            香料
                                     残余
            イオン交換水
                                添加する。次いで、その他の成分を加えたのち苛性ソー
 (製法) イオン交換水にカーボボール940を均一に溶
                                ダ、レーアルギニンで中和させ増粘する。
解し、一方、95%エタノールにヤワー・ピリーピリ5
                                [0037]
0%エタノール水溶液抽出物、ポリオキシエチレン(5
0モル) オレイルアルコールエーテルを溶解し、水相に
           実施例7 美容液
             (処方)
             (A相)
                                 10.0 重量%
            エチルアルコール(95%)
            ポリオキシエチレン (20モル) オクチルドデカノール 1.0
            パントテニールエチルエーテル
                                 0.1
            ヤワー・ピリーピリメタノール抽出物 1.5
                                    0.15
            メチルパラベン
             (B相)
```

```
0.1
            水酸化カリウム
            (C相)
                                     5.0
            グリセリン
                                 10.0
            ジプロピレングリコール
                                   0.03
            亜硫酸水素ナトリウム
            カルボキシビニルポリマー
                                  0.2
            (商品名:カーボボール940、B.F. Goodrich Chemical company)
            精製水
                                 【0039】実施例9 固形ファンデーション
(製法) A相、C相をそれぞれ均一に溶解し、C相にA
相を加えて可溶化する。次いでB相を加えたのち充填を
                                 (処方)
                                                        43.1 重量%
                                タルク
行う。
                                                        15.0
                                カオリン
【0038】実施例8 パック
                                                        10.0
                                セリサイト
(処方)
                                亜鉛華
                                                          7.0
(A相)
                                                         3.8
                      5.0 重量%
                                二酸化チタン
ジプロピレングリコール
                                                         2.9
ポリオキシエチレン (60モル) 硬化ヒマシ油 5.0
                                黄色酸化鉄
                                                         0.2
                                黒色酸化鉄
(B相)
                                                         8.0
                                スクワラン
ヤワー・ピリーピリメタノール抽出物 0.01
                                                        4.0
                        5.0
                                イソステアリン酸
オリーブ油
                                                     3. 0
                       0. 2
                                モノオレイン酸POEソルビタン
酢酸トコフェロール
                                                       2. 0
                        0.2
                                オクタン酸イソセチル
エチルパラベン
                                ヤワー・ピリーピリエタノール抽出物
香料
                         0. 2
                                防腐剤
                                                          超量
(C相)
                                                          適量
                      0.03
                                香料
亜硫酸水素ナトリウム
                                 (製法) タルク〜黒色酸化鉄の粉末成分をブレンダーで
                     13.0
ポリビニルアルコール
                                十分混合し、これにスクワラン〜オクタン酸イソセチル
(ケン化度90、重合度2,000)
                                の油性成分、ヤワー・ピリーピリエタノール抽出物、防
                        7.0
エタノール
                                腐剤、香料を加え良く混練した後、容器に充填、成型す
                          残余
糟製水
(製法) A相、B相、C相をそれぞれ均一に溶解し、A
                                 ۵.
相にB相を加えて可溶化する。次いでこれをC相に加え
                                 [0040]
たのち充填を行う。
           実施例10 乳化型ファンデーション (クリームタイプ)
             (処方)
             (粉体部)
                                   10.3 重量%
            二酸化チタン
                                     5.4
            セリサイト
                                     3.0
            カオリン
                                     0.8
            黄色酸化鉄
                                     0.3
            ベンガラ
                                     0.2
            黒色酸化鉄
             (油相)
            デカメチルシクロペンタシロキサン 11.5
            流動パラフィン
            ポリオキシエチレン変性ジメチルポリシロキサン 4.0
             (水相)
                                    50.0
            精製水
                                  4.5
            1,3-ブチレングルコール
            ヤワー・ピリーピリエタノール抽出物 1.5
            ソルビタンセスキオレイン酸エステル 3.0
                                      量籤
```

防腐剤

香料

(製法) 水相を加熱撹拌後、十分に混合粉砕した粉体部 を添加してホモミキサー処理する。更に加熱混合した油 相を加えてホモミキサー処理した後、攪拌しながら香料 を添加して室温まで冷却する。

[0041]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の皮膚外用

適量

剤は、メラニン生成抑制作用およびチロシナーゼ活性阻 **客作用を有しており、日焼け後の色素沈着・しみ・そば** かす・肝斑等の淡色化、美白に優れた効果を有すると共 に、プロテアーゼ阻害作用にも優れ、種々の皮膚疾患、 肌荒れ、荒れ性等の改善に優れた効果を有することが期 待される。

フロントページの続き

肵

(51) Int. C1.6

識別配号

庁内整理番号

FΙ

ADS

A61K 35/78

ADS AED A61K 35/78

AEDC

技術表示值

C12N 9/99

C12N 9/99

(72) 発明者 吉田 雄三

神奈川県横浜市港北区新邓町1050番地 株 式会社資生堂第一リサーチセンター内

(72) 発明者 阪本 興彦

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株 式会社資生堂第一リサーチセンター内